

[FLASH NOTES]

ANTIMICROBIAL CHEMOTHERAPY.

Mechanisms of Action of Antimicrobial Agents

fungi نوع من eukaryotes نفس نوع البنى ادم وهو عندده sterol فى ال cell membrane
مش قلناها فى الجدول اللى فى اول شابر فى introduction البنى ادم عندده sterols
فهيبقى ال structure اقرب فيبقى selective toxicity مش narrow margin تكاد تكون
ضاعت مبقاش فيه خلاص واضح؟

طب بص سؤال MCQ جميل:

one of the following drugs is highly toxic to human tissue

- a) penicillin
- b) cephalosporin
- c) vancomycin
- d) bacitracin
- e) amphotericin

الاجابه e عشان ده بيشتغل على ال cytoplasmic membrane خصوصا بتاع fungus
كمان هيبقى مش هيققق شرط ال selective toxicity.

(شرح قديم): اجابه سؤال طالبيه:

فيه فى ال cell wall بتاع البكتريا حاجه اسمها peptidoglycan تركيبته فى شابر 2 بس
عاوزك تعرف ان antibiotics بتاع المجموعه الاولى بتضرب peptidoglycan تمام ؟
فيه اللى بيضرب بالخطوات الاولى زى vancomycin فى تركيب ال peptidoglycan
وفيه اللى بيضرب last steps زي penicillin
ده اللى عاوزك تبقى عارفه دلوقتى.

inhibition of bacterial cell wall synthesis - 1

Interference with the cell membrane function - 2

VISIT...

LANZAROTE
Caliente.COM

فيه يا شباب mechanism تالت:

Antibiotic inhibits protein synthesis - 3

بس عاوزك تعرف قبل ما اكمل ان اللى بيعمل selective toxicity بيعملها عشان ال 70s --> bacterial ribosomes غير 80 (human ribosome) وده اكيد بيعكس ال. construction
أخذتوا انتوا فى الكيمياء زمان ان human ribosome معمول من 2 subunits واحده 40s وواحدة 60s مجموعه مش 100s ده 80s
لان دى وحده كثافه مش جبر عادى. طب البكتريا بقى 70s عبارة عن 30s و 50s يبقى ده بيعكس الاختلاف بتاع ال ribosomal subunits.
خد بالك بقى ال agents اللى بتشتغل على ال 30s فيه 2 ادويه مشاهير يمكن سمعتوا عنهم:

1. aminoglycosides

ودى اللى منها gentamycin – streptomycin – amikacin

2. tetracyclins

اما بقى اللى يمنع protein synthesis 50s subunit حدث ولا حرج.

ومعظم الناس بتوع الفارما ركزوا على المجموعه دى فطلع بص كدا اسامى كتير اوى فعشان كدا احنا بنتفادى السؤال دا فى mcq فيكى حفظ مثالين بس من دول يعنى مثلا المشاهير زى chloramphenicol
ومعظمنا فى البيت عنده كريم اسمه fusidine لو عنده فسفوسه كدا بحط منه اللى هو fusidic acid فى بقى حاجات كتير اوى linomycin و streptogramacin
خد بالك هنقول جملة عدناها قبل كدا فى chapter 2 البكتريا عندها 70s ribosomes بينما البنى ادم اللى عملاله infection عنده 80s ribosome تعتبر selective target ويقولك علق: give an account for antibiotic therapy.
عايزك تحفظ الجملة دى صم وتفهمها:
ال antibiotics بتشتغل على selectivity على اساس ال 70s subunits
فى اللى بيشتغل على 30s او 50s وبالتالي ال ribosomes تعتبر selective target يبقى انا هوقف protein synthesis عند البكتريا لكن مش عند البنى ادم
الجملة دى مهمه جدا وبتيجى فى كل امتحان اقل الايمان تيجى give reason انا قولت اهو

?Give reason why bacteria have selective toxicity

السؤال الثانى:

يا ترى ال antibiotic دا bactericidal ولا bacteriostatic ؟

فكروا كويس ها ؟ فكروا تانى انا لما اوقف protein synthesis بتاع البكتريا مش هتموت فى الحال اما هوقف ال growth للبكتريا الخلايا كامله وزى الفل اهى يعنى انت لو منعت عنك المصروف مثلا مش هطب ساكت لكن لو طولت بقى منع المصروف هيبدا بيان عليك وتحبط وتتأثر مش كدا ؟ فهى دى الفكرة

هى bacteriostatic لانها عندها protein لما تستنفذوا يبقى يعدلها ربنا.
لما اوقف protein synthesis يبقى مش هتموت فى ساعتها لا دا انا هحرمها من ال growth بس لو طولت عليها بقى اكيد هيجم عليها وقت هتكون محتاجه البروتين دا استنفذت البروتين اللى عندها وممنوع تصنع بروتين ومحتاجه metabolism لل protein بس مش عارفه فتموت وهو دا المقصود بانك توقف ال growth فى الآخر هيودى للو فاه مش كدا ؟

لكن انا مقلتش مباشرة يبقى bacteriostatic ؟. ok

.Give reason: why viruses cannot be treated by antibiotics

:due to lack of targets that antibiotic can attack

* الفيروس معندوش cell membrane

* الفيروس معندوش cytoplasmic membrane

* الفيروس معندوش protein synthesis

-ما هتقولى لا الفيروس بيصنع بروتين

او ك بس انت كدا هتضطر تهاجم الخلية يبقى كدا مش هيبقى فيه selective toxicity وهتهاجم نفسك لانك هتصنع antibiotic تهاجم 80s بتاع الانسان وتبقى بتموت الانسان عشان تموت الفيروس

- هتقولى ماهو الفيروس عنده nucleic acid

اه اقدر امنع ال nucleic acid بتاع الفيروس بس قصاده هيحصل toxic side effect عند الانسان ودى حاجه خطيرة يبقى ال anti viral drug لازم نفكر فى مداخل اخرى هناخدنا ان شاء الله ومش هنسميها antibacterial اكيد.

تعالى بقى نروح لرابع واخر target ممكن ال antibiotic يهاجمه:

4 - ممكن inhibit bacterial nucleic acid synthesis

وعلى فكره بردوا هذه النوعيه من ال antibiotic للاسف ليها toxic side effect ؛ لان احنا كمان عندنا nucleic acid فهيبقى ال antibiotic اللى فى المجموعه دى toxic to patient للبنى ادم نفسه.

وهنا عندي اربع امثلة:

1. انى امنع RNA synthesis انى انا امنع تكوين mRNA عن طريق انى امنع DNA dependent RNA polymerase واشهر antibiotic بيعمل الكلام دا هو ال rifampin او rifampicin يمكن بعضكوا سمع عنه كثير اوى لانه بيتاخذ لما يكون فيه وباء من ال meningitis الى هو الالتهاب السحائى او الحمى الشوكيه ده بيمنع RNA synthesis لانه بيضرب الانزيم DNA dependent RNA polymerase اللى هو اسمه بين قوسين ايه (transcriptase) ؟

2. ال DNA بتاع البكتريا مش قولنا عامل double helix طب عشان replicate مش لازم يفك الاول ؟

فيه انزيم اسمه DNA gyrase

طب انا لو ادیت دوا یمنع action بتاع DNA gyrase ده یقوم ال double helix مش هیفک وبالتالي البکتریا مش هت replicate وده 2 اهو

3. تالت مدخل folic acid synthesis

وده ممکن اضربه بطریقه من اتین یا اما اضرب الانزیم نفسه الی بیصنع folic acid الدول الی یضرب folic acid reductase فیقوم یمنع تکوین ال folic acid تقوم البکتریا تتحرم من ال folic acid

طیب ایه اهمیه ال folic acid للبکتریا-->

بتخش فی عمل ال nitrogenous base فتقوم البکتریا تتحرم من عمل ال DNA بتاعها. تانی ال folic acid مهم للبکتریا لانه essential metabolite بیخش فی ترکیب nitrogenous base الی هتخش فی ترکیب ال DNA فلما احرمها من folic acid یقی حرمتها من تکوین ال DNA بتاعها ال یمنع ال folic acid synthesis زی antibiotic اسمه trimethoprim بتضرب الانزیم المسئول عن ال folic acid synthesis الی هو dihydro folic acid reductase

4. ال sulfonamide تشبه PABA (Para amino benzoic acid)

البکتریا بتاخذ ال PABA علی انه essential substrate وتحوله folic acid طب ال sulfonamide drug یشبه ال PABA اقوم لما ادیه للمریض البکتریا بدل ما تاخذ PABA تاخذ sulfa تقوم ال pathway تقف یقی ده اسمه competitive inhibition اخدتوها فی الکمیا الاتین متشابهین کیمیائیا بس فی PABA COOH بنبدلها ب CO-R شوفتم لای مدى ال structure similar.

فی انزیم معین الحته الی فی النص فیه تمثّل ال active center لو شافت ال PAPA تشتغل عادى لكن ممکن مین یروح یحط نفسه فی الحفره دی فی ال active center دی ؟ ال sulfonamide تقوم توقف الشغل بتاع الانزیم تقوم ال folic acid ما تشتغلش ما تطلعش یقی بردوا النقطه رقم 3 و4 بتشتغل علی نفس الفکره بس in two different steps

واحیانا کنوع من انی اعمل اثر ايجابی فی علاج ال antibiotics اخلط دوا من نمرة 3 مع دوا من نمرة 4 یعنی دایما فی السوق تلاقى trimethoprim مخلوط مع sulfonamide فی دوا واحد اسمه trimethoprim sulfamethoxazole ودا کانه یضرب ال pathway فی two different steps یتاکد من انه هیحرم البکتریا تماما من folic acid synthesis

ادی 4 mechanisms ال action of antibiotic والاخیر دا مش یقضى علی البکتریا فی الحال دا بیستنی لما ت replicate وهی محتاجه تصنع folic acid جدید و nitrogenous base جدید علشان duplicate ویحرمها من ال division

بصوا یا اولاد لما اوقف ال multiplication البکتریا تموت وضحتها اکثر فی المجموعه الثالثة الی بتمنع ال protein synthesis

لو انا حرمت البکتریا انها تصنع بروتین فهی عندها خزین من البروتین هتستغله جه الوقت بقى استغلته خالص

البروتين كإنزيم ممكن تعمل بيه pathway معينة ملقتش يبقى انا وقفت ال growth بتاعها لفترة لكن فى النهاية حرمتها من حجة مهمة لما تيجى تحتاجها مش هتلاقيها

(خلى بالك antibiotic اللى يشتغل على nucleic acid بيقف protein synthesis
البنى ادم لا يتاثر بال antibiotic اللى بتوقف folic acid synthesis عشان هو بياخد ال
folic acid عن طريق الاكل مباشرة. اللى بيمنع ال nucleic acid synthesis من الاول
اخطر من اللى بيمنع ال nucleic acid عن طريق تصنيع ال folic acid
نجمعهم:

1. attacking cell wall synthesis
2. attacking cell membrane synthesis
3. attacking ribosome stop protein synthesis
4. attacking nucleic acid synthesis

نروح بقى لنقطه انتم اللى اثرتوها:

How to select antibiotic to be given to the patient?

1 - أول حاجة identify the nature of the infection

قبل ما ابدا العلاج ليه؟

عشان لو كان بكتيريا يبقى استعمل antibiotics لكن لو viral يبقى مش مفروض استعمل antibiotic

وهنا فى خطأ شائع انه يقولك احنا ساعات بنستعمل ال antibiotic فى علاج ال viral infection وده فعلا خطأ شائع بيحصل تلاقى الشتا داخل علينا ان شاء الله وبعضكم عنده زكام وده viral infection وتلاقيه بيقولك انا باخد Augmentin وباخد مش عارف ايه! ليه؟ عشان عندى زكام. لا الزكام ميتاخدلوش antibiotic

لكن هتلاقى مريض عنده viral bronchitis الدكتور يكتبله antibiotic فهنا الدكتور ليه هدف bronchitis تضعف ال mucous membrane بتاع ال bronchus والمكان نفسه فيه بكتيريا فسهل يحصل infection فلما يعطى antibiotic فدا بيمنع secondary bacterial infection مش العلاج فلان اكون فاهم انا بعمل ايه.

الفكرة كلها انك لما بتاخذ antibiotic مع viral infection بيكون لهدف منع حصول secondary bacterial infection

2 - الحاجه الثانيه: لازم اختار ال antibiotic اللى يقدر يوصل ل target

مش انت عندك barriers فى جسمك؟ لو تخيلنا ال meningitis فى ال brain مش فيه BBB يبقى لازم اختار ال antibiotic اللى يقدر يخترق هذا ال BBB ويوصل لل CSF وهكذا مع ال prostatic barrier

يبقى لازم قبل ما اختار ال antibiotic اعرف ال pharmacokinetics بتاعته ودا بيتاخذ بالتفصيل فى الفارما مش عندنا عشان يفهمك بيتاخذ ازاي يعنى oral ولا injection

3 - اختار appropriate dose مناسبه

ودى حاجه أثرناها يا شباب. من فضلك لما الطبيب يقولك كل 6 ساعات يبقى كل 6 ساعات تقولى ليه اقولك دى pharmacokinetics انت بتبلعوا يحصلوا absorption وبعد شويه excretion فتقل ال dose و effect بتوعو نقول مثلا خلال 8 ساعات يقوم الطبيب يقولك خدوا كل 6 ساعات عشان دايما يكون فيه overlap فى تقوم انت مثلا تقول انا هاخذ مثلا الصبح بدرى بتاعه 6 الصبح ونزلت نسيت تاخذ الشريط معاك جات 12 فتقول مش مشكله تروح على 3 العصر يبقى فاتك جرعه مهمه و level of antibiotic هيقول كانك لسه بادية من الاول

الكلام دا ممكن يخلى البكتريا تنتبه وممكن تعمل drug resistance هنشوفه حالا. وال over dose مش مطلوبه يعنى الدكتور يقولك كل 6 ساعات مش تقول لاء كل 3 ساعات عشان اخف بسرعه انت ممكن توصل over dose تعملك side effect قالك استخدمه 5 ايام لقيت نفسك اتحسن تاني يوم تروح تقول بس هشىل الباقي عشان لو عييت تاني او خليه ينفج العيال please بلاش الممارسات الخاطئة دي.

4 - ايهما تفضل bactericidal ولا bacteriostatic ؟؟

Bacteriocidal لا انا مش عاوز اهزرر، الا اذا لو ايه ؟؟ لو ال bactericidal ليه toxicity ومالوش selective toxicity مايقدرش يفرق مابين خلايا البني ادم والبكتيريا وليه side effects وغالي.

5- What about spectrum ؟

يا تري تبدأ بال broad ولا narrow spectrum ؟ طبعاً ابدأ بال broad لاني مش عارف ال organism ولما تطلع النتيجة بتاعة التحليل اعمل narrowing انزل بالسpectrum واكتب.

6 - اخيرا ابقى عارف وانا بكتب ال drug انه ليه potential toxicity

ولما يكون ليه يستحب تبعد بيه عن 4 انواع من الناس:

1. السيدة الحامل.
 2. السيدة المرضعة.
 3. الطفل حديث الولادة.
 4. احيانا الطفل صغير السن تحت 9 سنوات.
- لانهم اكثر ناس عرضة لل toxicity مثلا: tetracyclin ممنوع قبل 9 سنوات ويعمل بلاوي.

انا في الامتحان مش هسألك how to choose antibiotic لكن هسألك في كام واحدة فيهم في MCQ واشوفك عارفها صح ولا غلط فلانم تبقى عارف المعلومات دي مش هقولك سمعها.

:Empiric therapy

يعني ايه empiric therapy؟
يعني عمياني، يعني ممكن استعمل antibiotic عمياني من غير ما اعمل تحليل في المعمل !!!؟

نعم ودي اتحفظ عليها ... في ”نعم“ ليها اصول و ”نعم“ مالهاش ... نعم اللي ليها اصول دي الي بنتكلم عنها ودي في ظرفين بس في آخر الصفحة قدامك:
1. المريض يكون seriously ill قد يؤدي بحياته endocarditis ماينفعش استنى اخاد sample وتزرع والزرع يطول وبعدين antibiotic sensitivity يوم او يومين وتيجي بعد 3 ايام او 4 ايام والنتيجة هيجبها لك الورثة طبعا يبقى الله يرحمه.
2 (لو مكان infection بعيد النال ماقدرش ادخل اخد sample المثال الشهير. brain abscess):
وانا مش عاوزهم عمياني تماما، لأ عاوزك تبقى ماشي على اصول نسميها (the best guess procedure) وركز اوي معايا عشان جه في امتحان قبل كدا

:The best guess procedure

بص كدا مريض داخلك العيادة ماسك جنبه مكان الكليه اقرب من ناحيه الظهر منه للبطن وداخل بيشتكي من الم شديد وجنبي هيموتني وبسمع ناحية tests وفيه burning micturition، ثلاث أعراض بتقولك انها urinary tract infection، يبقى انت مش بتخمن مش كدة ولا ايه.

نمرة واحد من اعراض المريض تعرف ايه infection اللي عنده ومن خبرتك اكثر بكتيريا بتعمل infection ده ومن خبرتك اكثر بorganism واكثر بantibiotic الي بيعالجها تكتب واحد او اثنين منهم لحد ماتجيلك نتيجة المعمل لو النتيجة طلعت متطابقة يبقى خير وبركة وكسبنا وقت، طلعت مش متطابقة صلح نفسك متكسفش قول للعيان هنوقف antibiotic وناخد واحد افضل.

كلمة بقى ”نعم“ الي احنا بنتحفظ عليها الي هي للفهلوة البحتة ودي مرفوضة يعني مثلا يقولك اصل انا لو بعت المريض للمعمل يقولك اه دول بيشغلوا بعض بقى فانا اكتبلوا 3 antibiotic لو ده ماشتغلش ده يشتغل ... هي فهلوة صحيح لكن antibiotic ليها عيوب ومشاكل وكل ما كترت antibiotic دخلت مريضك في مشاكل ... ولو نجحت معاك مرة ممكن تصادف والمريض الثاني يحصلوا complication ويسئ سمعتك ”امشي عدل يحتر مريضك فيك“ ماشي ؟!

Microbial susceptibilities to antimicrobial agents

أنا بقى عشان اكتب antibiotic على اساسه بعمل ايه؟!
 بصوا ياولاد بعمل تحليل في العمل كلكم سمعتوا عنه اسمه culture sensitivity
 مزرعة حساسية او microbial sensitivity test اختبار حساسية للميكروبات بعملوا في
 العمل.

سؤال: **give reason** ليه مطلوب من كل مريض وكل infection حتى ولو كان نفس
 ال organism ليه مطلوب تعمل invitro- sensitivity؟ ليه ماعملناش list لما يكون كذا
 ادى كذا؟
 الاجابة:

لانه susceptibility بتغيير من organism لآخر ده واحد وفي نفس ال organism ال
 susceptibility can change over time يعني النهاردة تكون sensitive بكرة تكون
 resistance.

الطرق الي بعمل بيها: susceptibility test

1. طريقة اسمها. disc diffusion
 2. طريقة اسمها. dilution tube
 3. طريقة اسمها. 'E-test' gradient diffusion
- نفهم معانيهم ونفهمهم حالا بس تعالى نكمل الجزء النظري دا.
 انا لما بختبر ال 3 اختبارات دول او باي منهم انا هدي اني اشوف ان ال organism بيكون
 sensitive to antibiotic, ونمرة اتنين اني اعرف الجرعة المناسبة, خد بالك عشان دا
 سؤال مهم ونسميها: "MIC" minimal inhibitory concentration.
 Define minimal inhibitory concentration

The lowest conc. of antibiotic that inhibit the growth of the organism

:Define break point

Conc. of antibiotic that arrive side of infection after the antibiotic follow
 the pharmacokinetics.

يعني لما دكتور يقولك خد مضاد حيوي 500mg الكبسولة فيها 500mg, طب لما ابلعها اد
 ايه منهم absorbed طب اد ايه يوصل للblood طب لما تتوزع على tissue اد ايه هيوصل
 لكان infection يبقى في serum conc.

اذكر العلاقة بينهم بين break point و minimal inhibitory conc.

ايه رأيك لو break point اعلى من MIC هل الدواء هيكون مؤثر على ال organism ولا
 لا؟؟ طب لو يساويها؟! طب لو اقل منها؟

فيه خلية في الجسم فيها بكتيريا ال MIC بتاع البكتيريا 10 micro gram يبقى لازم يوصلها
 10 micro gram او اكثر عشان يموتها ال BP بتاعة ال antibiotic الي اديته كانت بتساوي او

اكثر من 10 يعني كمية antibiotic الواصل للمكان 10 او اكثر يبقى الدواء اعيد effective
ويقتل organism ده.
طب لو كان BP بيساوي MIC يبقى هيقفها ويقتلها ... طب لو كان $BP < MIC$ يبقى ال
drug non effective.
لي مش فاهم:

انت مديون قمت رحت لواحد قولتوا هات 10000 جنيه قام قالك بس كده اتفضل ادي
10000 ولا اقولك ادي 12000 اداك دينك واكثر يبقى هتسدد دينك ولا لأ.
لكن لو رحت لواحد قولتوا اديني 10000 راح قالك مش معايا غير 4000 هينفعوك؟!

ادي العلاقة بين BP و MIC ... MIC و BP مش بيتعملوا لكل مريض دول بيتعملوا لما
تكشف عن organism جديد.
احنا بتوع ميكرو نطلع MIC وبتوع الفارما يطلعوا BP ونحطها في List والا لو عملتوا لكل
مريض مفيش مريض هيتعالج ... ودول بيختلفوا من مريض لمريض ومن organism لآخر
فانا باخد على minimal patient.

1. Disc diffusion method:

بصوا بقى يا شباب، هشرحلك الطبق ده اتعمل ازاى:
هجب culture media من عندي من العمل والorganism الي طلع عند العيان وليكن
E.coli مثلا اروح واخذ colony وفردتها على سطح الطبق كله وورقه فلتر متخرم بالخرامة
ويكون فيه دواير اسمه filter paper disc باخد كل ورقة ابلها antibiotic معين والزقها
على سطح الطبق واحط الطبق في الحضانه واجي تاني يوم اطلع الطبق طبعا لما تفرد بكتيريا
على سطح الطبق هتلاقي growth على الطبق كله ماعدا بعض antibiotic لقيت
حواليها دايرة فاضية شفافة الorganism ماقدرش growth جواها يبقى منع growth في
المنطقة دي فيكون اسمها inhibition zone والدواير الشفافة دي قطرها بيختلف من
antibiotic لآخر.
هو ايه اللي حصل؟

الantibiotic الي كان في الورقة دي عمل diffusion وانتشر في الmedium كل لما ينتشر
الconc. بتاعه بيقل صح ولا لأ ... البكتيريا مثلا بصت لقت ان antibiotic ده ولا فارق
معها فضلت growth لحد ما وصلت للdisk يبقى antibiotic ده ايه ؟ resistant لكن
فيه disk ماقدرش يهوب ناحيته معناه ان organism sensitive.
فانا بقى لما ابعت التقرير للدكتور بيرتب antibiotic حسب diameter ليه عشان كل
ماكان diameter اكبر كل ماكان antibiotic مؤثر والorganism خايف منه ... وعشان
كدا دا اسمه Disc Diffusion Test.

تعالى بقى نجاوب على ازاى نعرف الMIC في المعمل:
الtest ده qualitative بيعرفك antibiotic بيكون sensitive ولا لأ.

2. Dilution method:

ده يبقى اسمه quantitative بقيس بيه ال MIC ازاى ؟
مثلا لقيت antibiotic ده مؤثر اقوم جايب نفس antibiotic واجيب كذا انبوبة عشرة
مثلا واعمل تخفيفات متتالية للantibiotic يعني احط 1 ml saline او buffer او culture
media واحط في الاولى 32 microgram الانبوبة الي بعدها نص الكمية يعني 16 والي بعدها
8 والي بعدها 4 وهكذا واجيب ال organism واحطه في كل tube بصيت لقيت organism
مقدرش growth في 32 ولا 16 ولا 8 ولا 4 لكن growth في 2 micro gram يبقى ال MIC
كام ؟؟ 4

MIC: is the minimal conc. that can inhibit the growth
يبقى ال disk diffusion بتكون qualitative وال Tube dilution بتكون quantitative.
بص بقى:

هوانا كل مريض هاجى احسبله MIC بالطريقة الثانية لما اعرف نوع ال antibiotic بالطريقة
الأولى؟

كدا انا عمال اضيع فى وقت روحنا عاملين test تالت يجمع الحاجتين بص كده:

3. Gradient diffusion method:

بص الجمال:

غالى شوية لكن الغالى تمنه فيه

أجيب ال antibiotic واحطه على شريط بدل ما احطه على disk وأحط ال antibiotic
بتخفيفات متتالية وهتلاقى أرقام مكتوبة على الشريط
أنا حاطط نفس ال antibiotic على نفس الشريط الطويل الى عامل زى المسطرة
مثلا السنتيمتر الأول أحط 32micro التانى 31 التالت 30 وأفضل نازل لحد ما أوصل
لزيرو

أفرد ال Organism على الشريط كله وأقوم حاطط antibiotic strips على الشريط
بص بقى ال Organism لما conc. كان عالى مقدرش يgrow للخارج وكل ما ال conc.
يقبل ال antibiotic يقرب لحد ما يgrow حوالين ال filter paper
الخط بتاع التقاطع بين ال organism والورقة البيضاء دى هيبقى عند رقم ويكون هو دا ال
MIC

يبقى دى اسمها E test gradient conc. أو يسموها E test اختصار كلمة Epsilometer
مش مهم تعرفها

انت خليت ال antibiotic موجود ب gradient وشفت انه بيinhibit growth ولا لا
وبعدين MIC قستها من على الشريط
طب ليه ماعملش ده فى كل مريض؟ لأنه غالى
أحيانا الحاجة الى بتحد من شغلنا التكلفة، بس دايما يقولك الغالى تمنه فيه!